PCT

世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

C07K 14/82, 7/00, C12N 15/00, A61K 39/00

A1 (11) 国際公開番号

WO00/06602

(43) 国際公開日

2000年2月10日(10.02.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/04130 (81)

(22) 国際出願日

1999年7月30日(30.07.99)

(30) 優先権データ

特願平10/218093

1998年7月31日(31.07.98)

(71) 出願人;および

(72) 発明者

杉山治夫(SUGIYAMA, Haruo)[JP/JP]

〒562-0036 大阪府箕面市船場西2-19-30 Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

岡 芳弘(OKA, Yoshihiro)[JP/JP]

〒584-0072 大阪府富田林市高辺台3-4-42-202 Osaka, (JP)

(74) 代理人

石田 敬, 外(ISHIDA, Takashi et al.)

〒105-8423 東京都港区虎ノ門三丁目5番1号

虎ノ門37森ビル 青和特許法律事務所 Tokyo, (JP)

(81) 指定国 AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

添付公開書類

国際調査報告書

(54)Title: CANCER ANTIGENS BASED ON TUMOR SUPPRESSOR GENE WT1 PRODUCT

(54)発明の名称 癌抑制遺伝子WT1の産物に基づく癌抗原

(57) Abstract

Cancer antigens containing as the active ingredient a Wilms' tumor suppressor gene WT1 product or a peptide consisting of 7 to 30 consecutive amino acids in the amino acid sequence of the above gene containing an anchor amino acid binding to major histocompatibility complex (MHC) class I, and cancer vaccines containing the same.

(57)要約

W i-1 m s 腫瘍癌抑制遺伝子WT1の産物、又は該アミノ酸配列 中、主要組織適合性抗原(MHC)クラスIとの結合のアンカーア ミノ酸を含む連続する7~30個のアミノ酸から成るペプチドを有 効成分とする癌抗原、及びそれを含む癌ワクチン。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

```
AE アラブ首長国連邦
AL アルバニア
AM アルメニア
AT オーストリア
AC オーストラリヤ
AC アゼメバイ・ヘルツェゴビナ
BA ボルバドス
BE ベルギー
BE ベルギー
BG ブ
                                                                                                                                                                            ドミニカ
エスペインラス
フラボン
ガボロ
                                                                                   DEEFFGGGGGGGGGHHIIIIIIJKKK
                                                                                                                                                                   K Z C I K R S T U V A C D G K M M G K
                                                                                               フガ英ググガガギギギクハイアイイアイ日ケキ北韓フボ国レルーンニニリロンンイスンイタ本ニル朝国フジー ナジナビアアシアガドルラドスリ アギ鮮イ ア・ャチリネラエ ラア スケー ビ アーシンル ン タント サ アド ド ンル オ
               バルバドス
ベルバギー
ブルギサ・ファソ
ブルン
ブラジルー
ブラダ
ベナダ
                                                                                                                                                                                                                                                  STTTTTTTTTUUUUVY
     BG
BJ
BR
BY
               トルシメニスタン
トルコ
トリニダッド・トバゴ
ウクライナ
ウガンダ
     MNRW MELOZLT
                                                                                                                                                                                                                                                              リガンタ
米国
ペキスタン
ヴィィエースラビア
ユーブリカ共和国
ジンバブエ
```

明 細 書

癌抑制遺伝子WT1の産物に基づく癌抗原

技術分野

本発明は、Wilms腫瘍の癌抑制遺伝子WT1の産物に基づく 癌抗原に関する。この癌抗原は、白血病、骨髄異形成症候群、多発 性骨髄腫、悪性リンパ腫などの血液の癌、又は固形癌、例えば胃癌 、大腸癌、肺癌、乳癌、胚細胞癌、肝癌、皮膚癌、膀胱癌、前立腺 癌、子宮癌、子宮頸癌、卵巣癌等、並びにさらにはWT1を発現す るすべての癌に対する抗癌ワクチンとして有用である。

背景技術

異物を排除するための免疫機構には、一般に、抗原を認識して抗原提示細胞として機能するマクロファージ、該マクロファージの抗原提示を認識して種々のリンホカインを産生して他のTー細胞等を活性化するヘルパーTー細胞、該リンホカインの作用により抗体産生細胞に分化するBーリンパ球等が関与する液性免疫と、抗原の提示を受けて分化したキラーTー細胞が標的細胞を攻撃し破壊する細胞性免疫とがある。

現在のところ、癌の免疫は主として、キラーT-細胞が関与する細胞性免疫によるものと考えられている。キラーT-細胞による癌免疫においては、主要組織適合抗原(Major Histocompatibility Complex; MHC)クラスIと癌抗原との複合体の形で提示された癌抗原を認識した前駆体T-細胞が分化増殖して生成したキラーT-細胞が癌細胞を攻撃し、破壊する。この際、癌細胞はMHCクラスI抗原と癌抗原との複合体をその細胞表面に提示しており、これがキ

ラーT-細胞の標的とされる (Cur. Opin, Immunol., 5, 709, 1993; Cur. Opin, Immunol., 5, 719, 1993; Cell, 82, 13, 1995; Immunol. Rev, 146, 167, 1995)。

標的細胞である癌細胞上にMHCクラスI抗原により提示される前記の癌抗原は、癌細胞内で合成された抗原蛋白質が細胞内プロテアーゼによりプロセシングされて生成した約8~12個のアミノ酸から成るペプチドであると考えられている(Cur. Opin, Immunol., 5, 709, 1993; Cur. Opin. Immunol., 5, 719, 1993; Cell, 82, 13, 1995; Immunol. Rev., 146, 167, 1995)。

現在、種々の癌について抗原蛋白質の検索が行われているが、癌 特異抗原として証明されているものは少ない。

Wilms腫瘍の癌抑制遺伝子WT1(WT1遺伝子)は、Wilms腫瘍、無紅彩、泌尿生殖器異常、精神発達遅滞などを合併するWAGR症候群の解析からWilms腫瘍の原因遺伝子の1つとして染色体11p13から単離された(Gessler, M. ら、Nature, Vol. 343, p.774-778 (1990))ものであり、ゲノムDNAは約50kbで10のエキソンから成り、そのcDNAは約3kbである。cDNAから推定されるアミノ酸配列は、配列番号:1に示す通りである(Mol. Cell. Biol., 11, 1707, 1991)。

WT1遺伝子はヒト白血病で高発現しており、白血病細胞をWT1アンチセンスオリゴマーで処理するとその細胞増殖が抑制される(特開平9-104627号公報)ことなどから、WT1遺伝子は白血病細胞の増殖に促進的に働いていることが示唆されている。さらに、WT1遺伝子は、胃癌、大腸癌、肺癌、乳癌、胚細胞癌、肝癌、皮膚癌、膀胱癌、前立腺癌、子宮癌、子宮頸癌、卵巣癌等の固形癌においても高発現しており(特願平9-191635)、WT1遺伝子は白血病及び固形癌における新しい腫瘍マーカーであるこ

とが判明した。しかしながら、WT1遺伝子発現生成物が癌ワクチンとして有用な癌特異抗原であることは立証されていない。

発明の開示

従って本発明は、WT1遺伝子発現生成物が癌抗原である可能性 を確認し、新規な癌抗原を提供しようとするものである。

本発明者らは、上記の課題を解決すべく種々検討した結果、WT1遺伝子の発現生成物のアミノ酸配列中で、マウス及びヒトのMHCクラスIIとの結合において、アンカーアミノ酸として機能すると予想される少なくとも1個のアミノ酸を含有する連続する7~30個のアミノ酸から成るポリペプチドを合成し、これらのペプチドがMHC蛋白質と結合することを確認すると共に、MHCクラスI抗原と結合した場合にキラーTー細胞を誘導し、且つ標的細胞に殺細胞効果を及ぼすことを確認して本発明を完成した。

従って本発明は、マウスWT1発現産物、又はその部分を含んで成る癌抗原を提供する。好ましい態様において、本発明は、WT1のcDNAに対応する配列番号:1に示すアミノ酸配列において、MHC抗原との結合のためのアンカーアミノ酸を含む6~30個のアミノ酸から成るペプチドを活性成分とする癌抗原を提供する。

さらに、本発明は、ヒトWT1のcDNAに対応する配列番号: 2に示すアミノ酸配列において、MHC抗原との結合のためのアンカーアミノ酸を含む7~30個のアミノ酸から成るペプチドを活性成分とする癌抗原を提供する。

本発明はまた、上記の癌抗原を含んで成る癌ワクチンを提供する

図面の簡単な説明

図1は、実施例1における、D°126ペプチドで免疫した細胞と 非免疫細胞のフローサイトメトリーにおけるCD4+細胞とCD8 + 細胞の比率を示すグラフである。

図 2 は、実施例 2 における、 D ^b 126 ペプチドにより免疫した細胞の、 D ^b 126 ペプチドでパルスした標的細胞とパルスしていない標的細胞に対する殺細胞作用を比較したグラフである。

図3は、図2と同じ意味のグラフである。

図4において、Aは、実施例3における、D°126ペプチドを用いて誘導したCTLの、D°126ペプチドをパルスしたT2細胞に対する殺細胞効果を示し、Bは実施例3における、WH187ペプチドを用いて誘導したCTLの、WH187ペプチドをパルスしたT2細胞に対する殺細胞効果を示すグラフである。

図 5 は、D° 126 ペプチドにより誘導されたCTLの表面マーカーをFACSにより解析した結果を示すチャートである(CD19 細胞及びCD3細胞)。

図6は、CD4細胞及びCD8細胞についての、図5と同様のチャートである。

図7は、CD 56 細胞についての図5と同様のチャートである。

図8は、WH 187ペプチドにより誘導したCTLの表面マーカーをFACSにより解析した結果を示すチャートである(CD 19 細胞及びCD 3 細胞)。

図9は、CD4細胞及びCD8細胞についての、図8と同様のチャートである。

図 1 0 は、C D 56 細胞についての、図 8 と同様のチャートである。

図 1 1 は、D b 126 ペプチド特異的 C T L による、D b 126 ペプ

チドをパルスしたT2細胞に対する特異的細胞溶解に対する抗HLA-A2.1抗体の影響を示すグラフである。

図12は、WT1を発現している標的細胞又はWT1を発現していない標的細胞に対する、D°126ペプチド特異的CTLの細胞溶解活性を比較したグラフである。aはE:T比が7.5:1の場合の結果を示し、bはE:T比が15:1の場合の結果を示す。

図13は、生来的にWT1を発現する腫瘍細胞(FBL3)及びWT1を発現しない腫瘍細胞(RMA)に対する、D^b126ペプチド特異的CTLの細胞溶解効果を比較したグラフである。

図14は、WT1遺伝子により形質転換された細胞及び形質転換されていない同じ細胞に対する、D°126ペプチド特異的CTLの細胞溶解効果を比較したグラフである。

図15は、D°126ペプチド特異的CTLの細胞毒性に対する、 抗H-2クラスI抗体の影響を示すグラフである。

図16は、D^b 126 ペプチドをワクチンとして使用してマウスを 免疫した場合の、インビボ免疫効果を示すグラフである。

図17は、WT1を発現するプラスミドをDNAワクチンとして マウスに投与した場合の免疫効果を示すグラフである。

図18は、図17の対照であって、WT1を発現しないプラスミドを投与した場合に免疫効果が生じないことを示すグラフである。

発明の実施の形態

本発明においては、癌抗原ペプチドを設計する際の基礎として、マウスMHCクラスIのK。及びD。、並びにヒトHLAのA*0201を選択し、これらと高い親和性を有すると予想されるペプチドを選択した。

Immunogenetics Vol. 41, p. 178-228 (1995) の記載から、Kゥヘ

の結合のアンカーアミノ酸として5番目のPhe及びTry並びに8番目のLeu及びMet等が予想され、またDbへの結合のアンカーアミノ酸として5番目のAsn並びに9番目のMet及びIle等が予想される。

また、癌細胞の表面においてMHCクラスIにより提示される癌抗原ペプチドのサイズはおよそ8~12個であることが知られている。従って、本発明の癌抗原ペプチドは、配列番号:1に示すWT1遺伝子産物のアミノ酸配列において、アンカーアミノ酸を含む、連続する7~30個のアミノ酸から成るペプチドである。アミノ酸の数は好ましくは8~12個であり、例えば8又は9個である。

本発明においては、その具体例として、MHCクラスIのK°に 結合するペプチドとして、アミノ酸8個からなる下記ペプチド:

K^b 45 Gly Ala Ser Ala Tyr Gly Ser Leu (配列番号: 3)

K^b 330 Cys Asn Lys Arg <u>Tyr</u> Phe Lys <u>Leu</u> (配列番号: 4) MHCクラスIのD^b に結合するペプチドとして、アミノ酸 9 個から成る下記のペプチド:

D b 126 Arg Met Phe Pro_Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号:5)

D b 221 Tyr Ser Ser Asp Asn Leu Tyr Gln Met (配列番号:6)

D^b 235 Cys Met Thr Trp Asn Gln Met Asn Leu (配列番号:7)を使用した。上記配列において下線を付したアミノ酸がアンカーとして機能すると予想されるアミノ酸である。

次に、これらのペプチドの内、K°45及びK°330 についてはMHCクラスIのK°との結合性を、D°126, D°221 及びD°23 についてはMHCクラスIのD°との結合性を、抗原ペプチドを提示していないが(empty)、K°及びD°は発現されているセルライン(RMA-S)を用いて測定した。

すなわち、RMA-Sを26℃にて培養してMHCクラスIを高

発現せしめ、この培養細胞を被験ペプチド溶液と37℃にて1時間インキュベートした。これにより、ペプチドと結合しないMHC分子は不安定になって細胞表面から消失し、ペプチドを結合したMHCクラスI分子のみが残る。次に、MHCクラスI(K'。,D')を認識する蛍光標識モノクローナル抗体によりRMA-S細胞を染色した。最後に、FACS解析により、細胞当りの平均蛍光量から結合解離定数を計算した(Immunol. Lett., 47, 1, 1995)。

その結果、次の結果が得られた。

 K^{b} 45 - 4. 5 7 8 4 8 3 8 (log)

K = 330 - 5. 7617732

D b 126 - 6. 2 8 3 4 9 6 8

 D^{b} 221 -5. 7 5 4 5 3 9 8

 $D = 235 - 6 \cdot 1 \cdot 4 \cdot 5 \cdot 7 \cdot 6 \cdot 2 \cdot 4$

以上の通り、いずれもK°又はD°と強~中程度の結合親和性(kd値)を有しているが、最も高い結合親和性を示すD°126ペプチドを以後の実験において用いた。

また、ヒトについては、Immunogenetics Vol. 41, p. 178-228(1995)の記載から、ヒトのHLA-A* 0 2 0 1 への結合アンカーアミノ酸として、N-末端から 2 番目のLeu及びMet、並びにN-末端から 9 番目のVal及びLeuが予想される。そこで、ヒトWT1蛋白質のアミノ酸配列(Mol. Coll. Biol. Vol. 11, p. 1707-1712, 1991)(配列番号:2)中で、上の条件に合致する、9個のアミノ酸から成る 2 種類のペプチドを合成した。

D° 126; Arg Met Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号:5) (マウスにおけるD° 126 の配列と同じ)

WH 187; Ser <u>Leu</u> Gly Glu Gln Gln Tyr Ser <u>Val</u> (配列番号:8) (下線はアンカーアミノ酸を示す。)

上記ペプチドと、H L A - A * 0 2 0 1 との結合能を次のように して測定した。

上記ペプチドと、emptyなHLA-A*0201をもつT2細胞(J. Immunol., 150, 1763, 1993; Blood, 88, 2450, 1996)を37℃、1時間インキュベート後、HLA-A2. 1を認識する蛍光標識モノクローナル抗体で、T2細胞を染色し、FACS解析で、細胞当りの平均蛍光量から結合解離定数を計算した。

	結		能		
ペプチド			K	d	(M)
D b 126		1		8	$9 \times 1 0^{-6}$
WH 187	·V	7	•	6	1 × 1 0 - 6

2種類のペプチドは、ともに中等度以上の結合親和性を有する。 ヒトMHCに対応するペプチドとして、上記D^b 126 及びWH 1 87を用いて、以下の実験を行った。

本発明はまた前記抗原を有効成分とする癌ワクチンに関する。このワクチンは、WT1遺伝子の発現レベルの上昇を伴う癌、例えば白血病、骨髄異形成症候群、多発性骨髄腫、悪性リンパ腫などの血液の癌、胃癌、大腸癌、肺癌、乳癌、胚細胞癌、肝癌、皮膚癌、膀胱癌、前立腺癌、子宮癌、子宮頸癌、卵巣癌等の固形癌の予防又は治療のために使用することができる。このワクチンは、経口投与、又は非経口投与、例えば腹腔内投与、皮下投与、皮内投与、筋肉内投与、静脈内投与、鼻腔内投与等により投与することができる。

さらに、本発明のワクチンの投与方法として、患者の末梢血から 単核球を集め、その中から樹状細胞を取り出し、本発明のペプチド をパルスして患者に皮下投与などで患者に戻す方法も行われる。

ワクチンは、前記有効成分としての投与ペプチドのほかに、医薬 として許容されるキャリアー、例えば適当なアジュバンド、例えば

水酸化アルミニウムのごとき鉱物ゲル;リソレシチン、プルロニックポリオールのごとき界面活性剤;ポリアニオン;ペプチド;又は油乳濁液を含むことができる。あるいは、リポゾーム中へ混合し、又は多糖及び/又はワクチン中に配合される他の集合体を含むことができる。投与量は一般に、1日当り0. $1 \mu g \sim 1 mg/kg$ である。

本発明はまた、上記のポリペプチドワクチンをコードするDNAもワクチン(DNAワクチン)として使用することができる。すなわち、WT1又はその部分をコードする核酸、好ましくはDNAを、適切なベクター、好ましくは発現ベクターに挿入した後、動物に投与することにより、癌免疫を生じさせることができる。その具体例を実施例9に示す。

実施例

次に、実施例により、本発明のペプチドが癌抗原及び癌ワクチンとして有用なことを、明らかにする。

実施例1

 D° 126 ペプチド 1 0 0 μ g、ブタ由来の乳酸脱水素酵素(L D H) 2 0 0 μ g、及びフロイントの不完全アジュバント 0 . 5 m1を C 5 7 B L ℓ 6 マウスの腹腔内に、1 週毎に 2 回注射して免疫処理 した。この免疫処理の 1 週間後にマウスの脾臓を摘出し、脾臓細胞の浮遊液を調製した。他方、 ℓ 0 ℓ 126 ペプチドをパルスした同系マウスの放射線照射脾細胞を、ペプチド 5 0 ℓ g ℓ m1を含む溶液と 3 7 ℓ にて 3 0 分間インキュベートし、抗原提示細胞とした。

前記の免疫処理した脾細胞と放射線照射した脾細胞を混合して、5日間共培養し、キラーT-細胞を誘導調製した。他方 D^b 126 ペプチドによりパルス(1 0 0 μ g /m1のペプチド溶液と 3 7 $\mathbb C$ にて 3 0 分間インキュベート)した Europium ラベルE L - 4 細胞(K

` 。及び D 。 を発現している)を標的細胞とし、通常の方法を用いて、次の操作により K i l l i n g アッセイを行った(表 l)。

その結果、D°126をパルスしたEL-4細胞を標的にした場合は、殺細胞効果が見られたが、D°126をパルスしていないEL-4細胞標的した場合は、殺細胞効果はほとんど見られなかった。

表__1

マウスA	マウス B
76.6 %	37.2 %
4.9 %	0.9 %
	76.6 %

E/T比 40:1

次に、Killingアッセイにより有意な殺細胞効果を示した 脾細胞試料を、蛍光標識した抗CD4抗体又は抗CD8抗体で染色 しフローサイトメトリーにより、CD4及びCD8の発現を解析し た。

その結果、図 1 に示すごとく、非免疫対照細胞に比べて、 D° 12 6 ペプチドで免疫処理した脾細胞においては、キラーT - 細胞により代表されるC D 8 $^{+}$ 細胞が増加し、ヘルパーT - 細胞等により代表されるC D 4 $^{+}$ 細胞に対するC D 8 $^{+}$ 細胞の比率が逆転増加していた。

実施例2

C 5 7 B L / 6 マウスの骨髄由来の樹状細胞(dendritic cells; DC)を次の様にして調製した。常法に従い、骨髄細胞をGM-CSF存在下で培養し、骨髄由来樹状細胞を調製した(J. Exp. Med. 182, 255, 1995)。

7日間培養した樹状細胞と10μMのOVAII(Ovalbum

i n II) 及び 1 μ M の D ° 126 ペプチドと共に 3 時間インキュベートした後、洗浄した。

次に、C57BL/6マウスのfoot padsとhandsとに上記DC細胞を皮内注射し、5日目に所属リンパ節を取り出し、細胞浮遊液を調製した。他方、D°126ペプチドでパルスし、放射線照射したB7.1-RMA-S細胞(Co-stimulatory moleculeであるB7.1をコードする遺伝子をトランスフェクトしたRMA-S細胞)を調製した。

次に、上記のリンパ節由来細胞浮遊液とB7.1-RMA-S細胞とを混合して培養することによりインビトロで再刺激した。

次に、インビトロでの再刺激の5日目に、⁵¹CェでラベルしたRMA-S細胞を標的としてKillingアッセイを行った。再刺激5日目に回収されたリンパ球全体の1/8をエフェクター細胞として用いた時を、最大のE/T比(1.0)とした。

図2及び図3に示すごとく、D b 126 ペプチドにより免疫されたマウスのリンパ節由来のエフェクター細胞は、該ペプチドでパルスされた標的細胞を殺したのに対して、該ペプチドでパルスされない標的細胞は殺さなかった。

また、実施例 1 と同様にして行ったフローサイトメトリーで C D 4 + 細胞と C D 8 + 細胞の比を解析したところ、C D 4 : C D 8 = 1 : 1 . 4 \sim 1 . 7 であり、非免疫マウス細胞(対照)に比べて、 D $^{\text{b}}$ 126 ペプチドで免疫されたマウス細胞においては、C D 8 + 細胞が増加し、C D 4 + 細胞:C D 8 + 細胞の比(対照細胞においては約 2 : 1) が免疫された細胞においては逆転していた。

実施例3

ペプチドD $^{\circ}$ 126 又はWH 187 (40 μ g / m1) と 1 時間インキュベートした後に放射線照射した T 2 細胞 5 × 1 0 $^{\circ}$ 個とH L A -

1 1

A*0201をもつ健常人の末梢単核球 1×10 ⁶ 個とを共培養した。一週間後、ペプチド(20μ g/ml)と1時間インキュベートした後に放射線照射した T2細胞を上記の共培養系に加え、再刺激を行なった。その翌日から、ヒトIL-2(最終濃度 100 JRU/ml)を培養液に加えた。

以後、ペプチドでパルス後に放射線照射されたT2細胞での刺激を5回くり返した後、ペプチドをパルスされたT2細胞、あるいは、ペプチドをパルスされていないT2細胞を標的にして、Ki11ing assayを行なった。また、誘導されたCTLの表面マーカーをFACS解析した。

Killing assayは常法に従いEuropiumでラベルしたT2細胞にペプチドをパルスしたものを標的として行った

Effector: Target比(E/T ratio)は10:1 共培養時間:3時間

培養液中のペプチド濃度:5 μg/ml

結果を図4に示す。図4のAはD。126 ペプチドを用いて誘導したCTLの、D。126 ペプチドをパルスしたT2細胞に対する殺細胞効果を示し、図4のBはWH 187ペプチドを用いて誘導したCTLの、WH 187ペプチドをパルスしたT2細胞に対する殺細胞効果を示す。

いずれの場合でも、ペプチドをパルスしたT2細胞に対してより 強い殺細胞効果が見られた。

FACS解析の結果を図5~図10に示す。図5~7にD° 126ペプチドで誘導したヒトのCTLの結果を示し、ほとんどの細胞がCD8陽性であった。図8~図10はWH187ペプチドで誘導されたヒトのCTLの結果を示す。CD4陽性細胞とCD8陽性細胞が

ほぼ同数であった。

実施例 4

D。126 ペプチド特異的CTLの細胞溶解活性のMHC拘束性を試験するため、ペプチドでパルスしたT2細胞に対するCTLの細胞毒性活性をブロックするために抗HLA-A2.1モノクローナル抗体を用いた。 D。126 ペプチドでパルスしたT2細胞の特異的細胞溶解を5:1のE/T比において、HLA-A2.1分子に対するブロッキングモノクローナル抗体(BB7.2)の存在下又は不存在下で測定した。

結果を図11に示す。この図において* 印は抗HLA-A2. 1 モノクローナル抗体の代りに抗H-2K $^{\text{b}}$ モノクローナル抗体を使用した結果を示す。この図から明らかな通り、 $60~\mu$ g / m1の抗HLA-A2. 1モノクローナル抗体の添加により、細胞毒性は、T2細胞の細胞溶解のバックグラウンドまで低下した。アイソタイプが同じ無関係のモノクローナル抗体(抗H-2K $^{\text{b}}$ モノクローナル抗体(抗H-2K $^{\text{b}}$ モノクローナル抗体(抗H-2K $^{\text{b}}$ モノクローナル抗体

実施例 5

D° 126 ペプチド特異的CTLが、生来的にWT1を発現するHLA-A2. 1陽性白血病細胞を殺すことができるか否かを試験した。標的細胞としてTF1細胞(WT-1を発現し、HLA-A2. 1陽性)、JY細胞(WT1を発現せず、HLA-A2. 1陽性)、及びMo1t-4細胞(WT1を発現し、HLA-A2. 1陰性)を用い、7. 5:1(a)又は15:1のE:T比において、細胞毒性を測定した。

結果を図12に示す。 D ° 126 ペプチド特異的 C T L は生来的に W T 1 を発現しH L A - A 2. 1 陽性の白血病細胞 T F 1 に対して 有意な細胞毒性を示したが、M o 1 t - 4 (W T 1 を発現し、H L

A - A 2. 1 - 陰性)又はJ Y 細胞(W T 1 を発現せず、H L A - A 2. 1 - 陽性)に対してはバックグラウンドレベルの細胞溶解を示した。

実施例6

D°126ペプチド特異的CTLが、生来的にWT1を発現する腫瘍細胞を認識しそして細胞溶解するか否かを試験した。WT1を発現する腫瘍細胞(FBL3)もしくはWT1を発現しない腫瘍細胞(RMA)(図13)、又はWT1遺伝子をトランスフェクトされたC1498細胞もしくはTW1遺伝子をトランスフェクトされていないC1498細胞(図14)について、特異的細胞溶解を図13及び図14に示すE/T比において測定した。

図13に示す通り、D°126ペプチド特異的CTLは、生来的にWT1を発現するFBL3細胞を溶解したがWT1を発現しないRMA細胞を溶解しなかった。図14に示す通り、さらに、D°126ペプチド特異的CTLは、WT1を発現しない親C1498細胞に比べて、マウスWT1遺伝子をトランスフェクトされたC1498細胞を殺した。これにより、CTLによる殺細胞のために標的化された分子が確かにWT1ペプチドであることが確認された。これらの結果は、D°126ペプチド特異的CTLが、WT1蛋白質の細胞内プロセシングにより天然に産生され、そしてWT1発現細胞のH-2D°分子上に存在するD°126ペプチド又は関連ペプチドを認識することができることを示唆している。

実施例7

CTLの細胞溶解活性がMHC拘束性であるか否かを試験するため、H-2クラス I 分子に対する抗体の存在下で測定を行った。すなわち、 D^b 126 ペプチド特異的CTLによる、 D^b 126 ペプチドでパルスしたRMA-S細胞、 $H-2K^b$ (28.13.3S)、

H-2 D 6 (28.11.5 S) 又はH-2 L 6 (MA143) に対する、タイターを調整したモノクローナル抗体の存在下で試験した。対照モノクローナル抗体としてアイソタイプが一致したモノクローナル抗体を使用した。

結果を図15に示す。H-2D°に対する抗体の濃度の増加に依存して、D°126ペプチドでパルスしたRMA-S細胞に対するCTLの細胞溶解活性が抑制されたが、H-2K°又はH-2L°に対する抗体はCTLの細胞溶解活性を抑制しなかった。これらの結果は、CTLがH-2D°拘束的に細胞溶解活性を発揮することを示している。

実施例8

D°126ペプチドによる積極的免疫化により生体内腫瘍免疫が惹起されるか否かを試験した。D°126ペプチドによりパルスされたLPS活性化脾細胞(図16中の実線)、LPS活性化脾細胞のみ(網線)、又はリン酸緩衝液のみ(PBS)(破線)により、1週間に1回マウスを免疫した。3週間の免疫の後、3×107個のFBL3白血病細胞を腹腔内注射した。

結果を図16に示す。D゚126 ペプチドにより免疫されたマウスは腫瘍チャレンジを克服しそして生存したが、非免疫マウス及びLPS活性化脾細胞のみで免疫されたマウスは腫瘍チャレンジを拒絶することができず、死亡した。免疫されたマウス及び非免疫マウスの両方について、腫瘍細胞の前記腹腔内接種の後3日間で腹水が観察された。非免疫マウスにおいては腹水が増加し続け、そしてマウスは死んだ。他方、免疫マウスにおいては、腹水はその後徐々に減少し、マウスは腫瘍チャレンジを完全に拒絶し、そして生存した。非免疫マウスにおいて、自然的退行(regression)が時々観察された。この退行は、Friend白血病ウイルス(FBL

・3 白血病細胞はこのウイルスにより形質転換される)に対して特異的なCTLの自然的誘導によるものと予想される。なぜなら、このようなCTL誘導は、C57BL/6マウスにおいて時おり観察されるからである。

実施例 9 D N A ワクチン

6~8週齢のC57BL/6マウスに、100μgのWT1を発現するプラスミッドDNA(マウスWT1cDNA(Molecular and Cellular Biology, vol. 11, No. 3, p. 1707-1712(1991), p. 1709の左欄)のSun 3AI断片をCMV-IEプロモーターに連結し、WT1を持続発現するプラスミッドを作製)(Proc. Natl. Acod. Su, USA., 92, 11105-11109(1995))を10日毎に、計3回筋肉注射した。最後の筋肉注射の10日後、マウスの脾を取り出し脾細胞を調整し、この脾細胞と、WT1を発現しているmWT1C1498細胞(40Gy放射線照射)と6日間、37℃で共培養を行なった後、標的細胞として、WT1を発現しているC1498(PM5GーmWT1)とWT1を発現していないC1498(PM5G)を用いて、Killing assay(Europiumでラベル)を行った。なお、C1498はWT1を発現しないマウス骨髄性白血病細胞株である。

WT1を発現している、C1498(PM5G-mWT1)細胞を殺すが、WT1を発現していない細胞は殺さない細胞毒性Tリンパ球(CTL)が誘導された。

結果を図17に示す。

対照として、上記と同様の実験を行ったが、WT1を発現しているプラスミッドの代りに、WT1を発現しない(WT1cDNAをもたない)プラスミッドをマウスに筋肉注射した。上記の実験と同じように脾細胞を採取し、WT1を発現しているC1498(PM

5G-mWT1)でin vitro刺激後、Killing a ssayを行った。

図18に示す通り、WT1cDNAをもたないコントロールプラスミッドDNAの筋肉注射からは、WT1タンパク特異的CTLは誘導されなかった。

上記の結果から、本発明のペプチドは確かに癌抗原として機能し、癌細胞に対するキラーTー細胞(癌細胞傷害性T細胞)を誘導増殖させたことが立証された。従って、本発明の癌抗原ペプチドは、WT1遺伝子の発現の上昇を伴う白血病及び固形癌に対する癌ワクチンとして有用である。

請 求 の 範 囲

1. 癌抑制遺伝子WT1の産物又はその部分ペプチドを活性成分とする癌抗原。

- 2. 配列番号:1のアミノ酸配列において、MHC分子に結合するために必要なアンカーアミノ酸を含む、連続する7~30個のアミノ酸からなるペプチド、又は配列番号:2のアミノ酸配列において、MHC分子に結合するのに必要なアンカーアミノ酸を含む、連続する7~30個のアミノ酸から成るペプチド、を活性成分とする請求項1に記載の癌抗原。
- 3. 前記抗原が、癌抑制遺伝子WT1の高発現をもたらす癌の抗原である、請求項1又は2に記載の癌抗原。
- 4. 前記癌が、白血病、骨髄異形成症候群、悪性リンパ腫、多発性骨髄腫、胃癌、大腸癌、肺癌、乳癌、胚細胞癌、肝癌、皮膚癌、膀胱癌、前立腺癌、子宮癌、子宮頸癌又は卵巣癌である、請求項1 又は2に記載の癌抗原。
 - 5. 前記ペプチドが、

K b 45 Gly Ala Ser Ala Tyr Gly Ser Leu (配列番号: 3)

K b 330 Cys Asn Lys Arg Tyr Phe Lys Leu (配列番号: 4)

D b 126 Arg Met Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号: 5)

D^b 221 Tvr Ser Ser Asp Asn Leu Tvr Gln Met (配列番号: 6)

D b 235 Cys Met Thr Trp Asn Gln Met Asn Leu (配列番号: 7)

WH 187 Ser Leu Gly Glu Gln Gln Tyr Ser Val (配列番号: 8)

のいずれかである、請求項1~4のいずれかに記載の癌抗原。

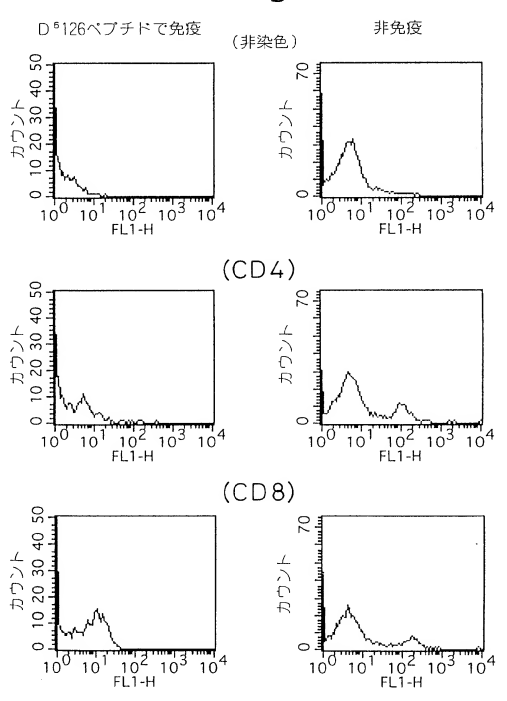
6. 前記ペプチドが、

D b 126 Arg Met Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号: 5) 、又は

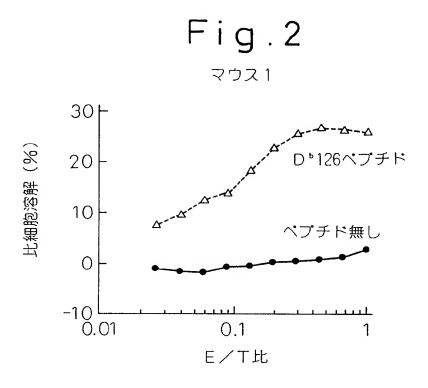
WH 187 Ser Leu Gly Glu Gln Gln Tyr Ser Val (配列番号: 8) である、請求項5に記載の癌抗原。

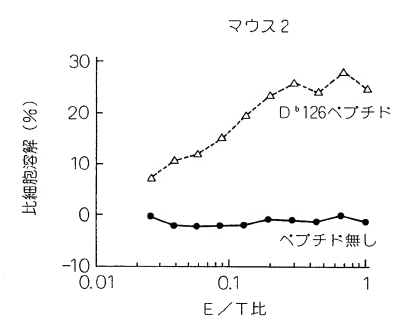
7. 請求項1~6のいずれか1項に記載の癌抗原を含んで成る癌ワクチン。

Fig.1



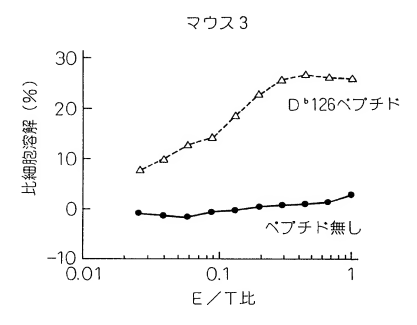
1/16





WO 00/06602

Fig.3



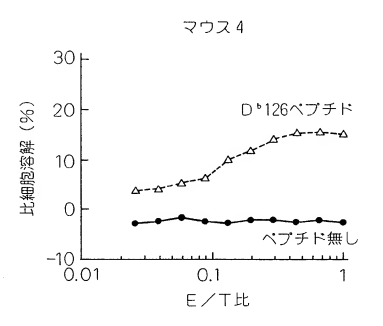


Fig.4

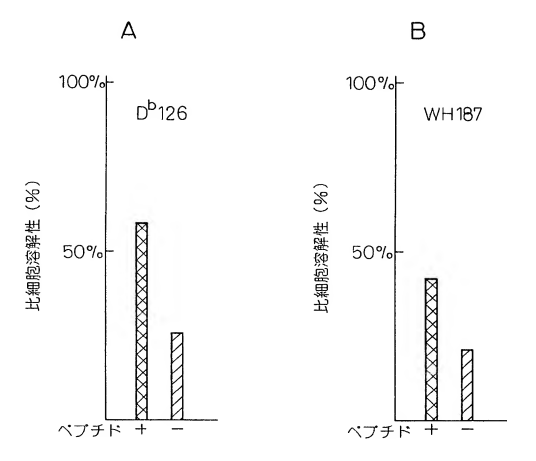
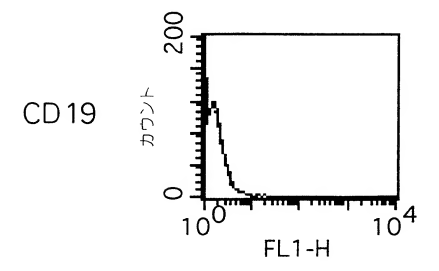
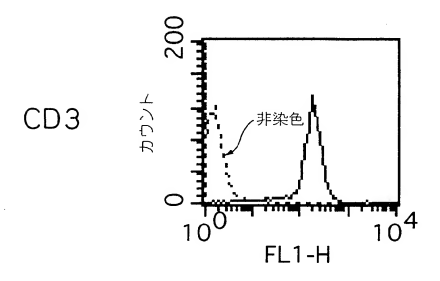


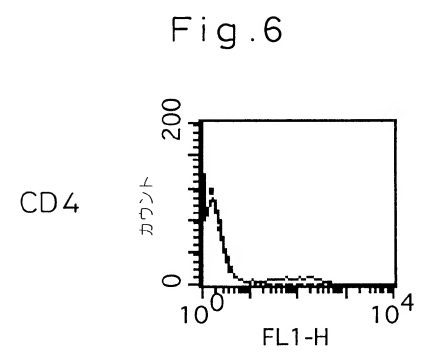
Fig.5

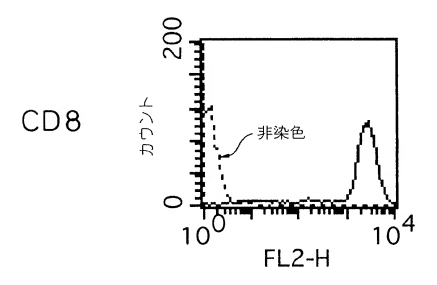




5/16

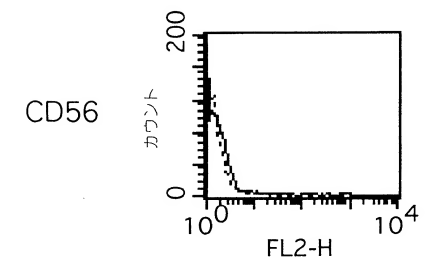
差替え用紙 (規則26)

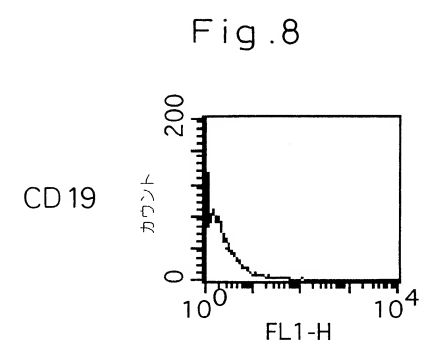


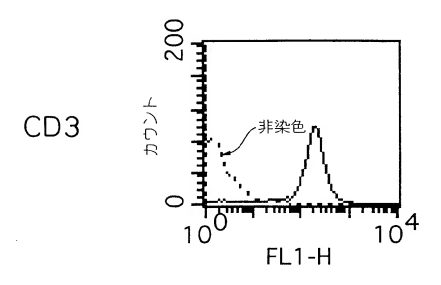


6/ 16 差替え用紙(規則26)

Fig.7

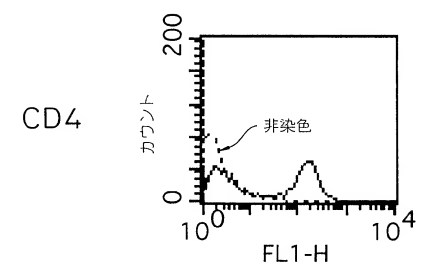


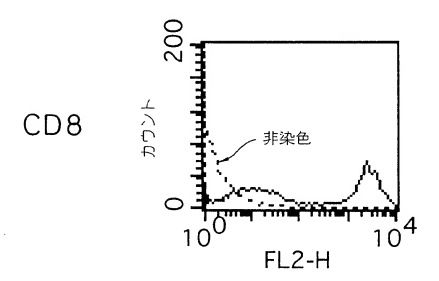




8 /16 差替え用紙(規則26)

Fig.9





9/ 16 差替え用紙(規則26)

Fig.10

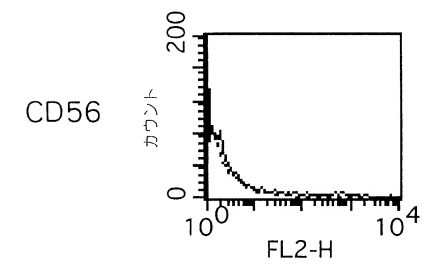
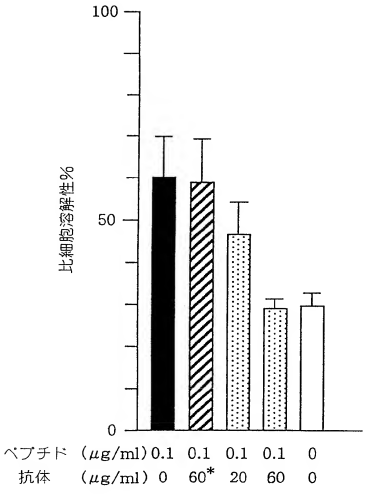
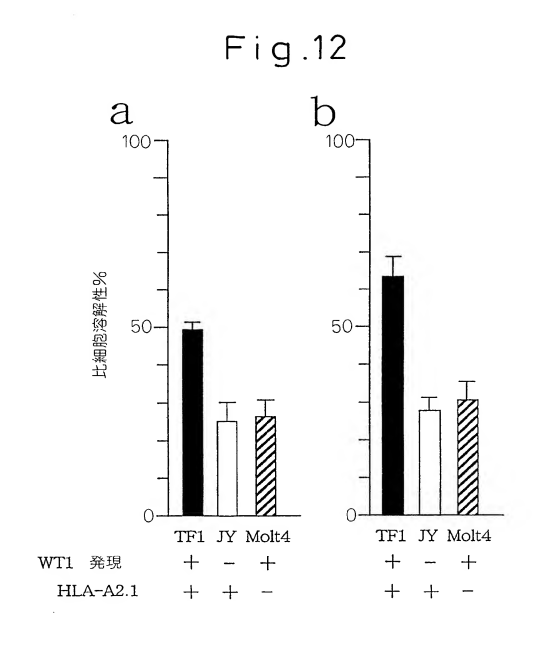


Fig.11



差替え用紙(規則26)



12/ 16



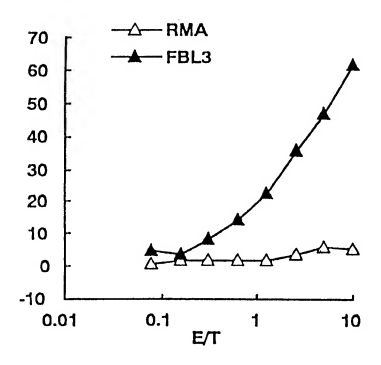
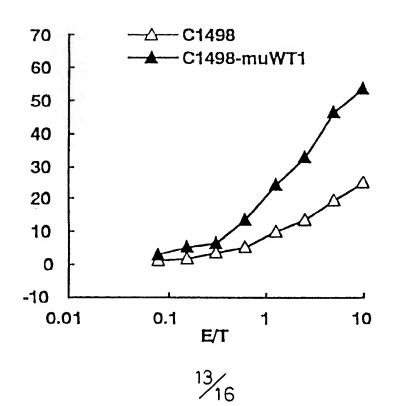


Fig.14





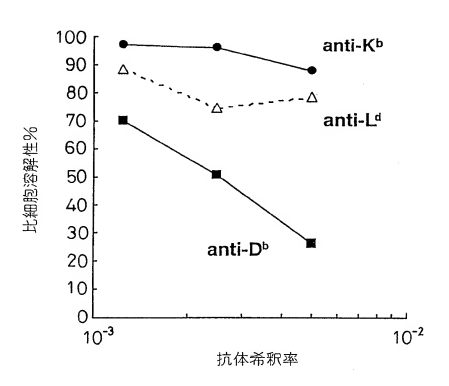
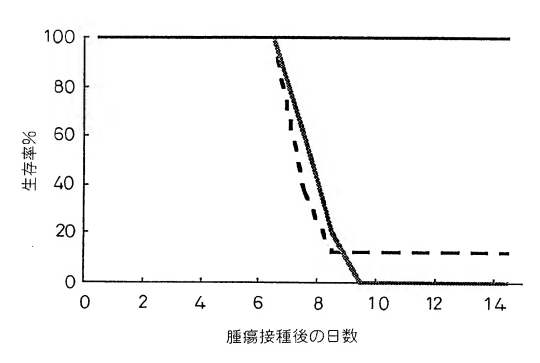


Fig.16



14/16

差替え用紙(規則26)

Fig.17

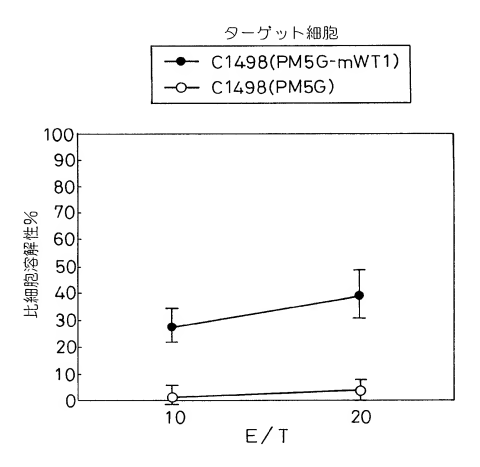
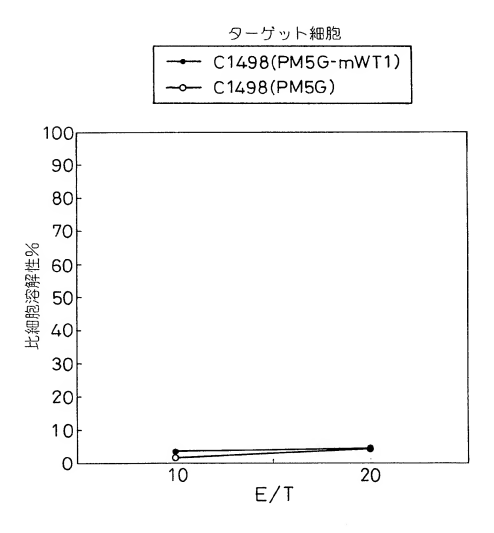


Fig.18



16/16

				5 E	Q U	E N	CE	L	1 5	1 1	N G	ſ			
< 1	1 () >													
< 1	2 () >	Cano	cer A	Antig	gen l	Based	d on	Tumo	or Si	ippro	esso	r Gei	ne Wl	۲1
< 1	3 () >	9 8	3 2	7 9										
< 1	6 () >	8												
< 2	1 () >	1												
< 2	1 3	L >	4 4	9											
< 2	1 2	2 >	PR	T											
< 2	1 3	3 >	Мо	u s	e										
< 4	0 () >	1												
Met	G1 y	Ser	Asp	Val	Arg	Asp	Leu	Asn	Ala	Leu	Leu	Pro	Ala	Va1	Ser
				5					10					15	
Ser	Leu	Gly	Gly	Gly	Gly	Gly	Gly	Cys	Gly	Leu	Pro	Va1	Ser	Gly	Ala
			20					25					30		
Arg	Gln	Trp	Ala	Pro	Va1	Leu	Asp	Phe	Ala	Pro	Pro	G1y	Ala	Ser	Ala
		35					40					45			
Tyr	Gly	Ser	Leu	Gly	Gly	Pro	Ala	Pro	Pro	Pro	Ala	Pro	Pro	Pro	Pro
	50					55					60				
Pro	Pro	Pro	Pro	His	Ser	Phe	Ile	Lys	G1n	G1u	Pro	Ser	Trp	Gly	Gly
65					70					75					80
Ala	G1u	Pro	His	Glu	Glu	G1n	Cys	Leu	Ser	Ala	Phe	Thr	Leu	His	Phe
				85					90					95	
Ser	G1y	G1n	Phe	Thr	Gly	Thr	Ala	G1y	Ala	Cys	Arg	Tyr	Gly	Pro	Phe

Gly Pro Pro Pro Pro Ser Gln Ala Ser Ser Gly Gln Ala Arg Met Phe 125 115 120

105

110

100

Pro	Asn	Ala	Pro	Tyr	Leu	Pro	Ser	Cys	Leu	G1u	Ser	G1n	Pro	Thr	Ile
	130					135					140				
Arg	Asn	G1n	G1y	Tyr	Ser	Thr	Val	Thr	Phe	Asp	Gly	Ala	Pro	Ser	Tyr
145					150					155					160
Gly	His	Thr	Pro	Ser	His	His	Ala	Ala	G1n	Phe	Pro	Gln	His	Ser	Phe
				165					170					175	
Lys	His	G1u	Asp	Pro	Met	Gly	G1n	G1n	Gly	Ser	Leu	G1y	Glu	Gln	G1n
			180					185					190		
Tyr	Ser	Val	Pro	Pro	Pro	Va1	Tyr	G1y	Cys	His	Thr	Pro	Thr	Asp	Ser
		195					200					205			
Cys	Thr	Gly	Ser	G1n	Ala	Leu	Leu	Leu	Arg	Thr	Pro	Tyr	Ser	Ser	Asp
	210					215					220				
Asn	Leu	Tyr	Gln	Met	Thr	Ser	Gln	Leu	Glu	Cys	Met	Thr	Trp	Asn	G1n
225					230					235					240
Met	Asn	Leu	G1y	Ala	Thr	Leu	Lys	G1y	Met	Ala	Ala	Gly	Ser	Ser	Ser
				245					250					255	
Ser	Va1	Lys	Trp	Thr	Glu	Gly	Gln	Ser	Asn	His	Gly	Ile	Gly	Tyr	G1u
			260					265					270		
Ser	G1u	Asn	His	Thr	Ala	Pro	Ile	Leu	Cys	Gly	Ala	G1n	Tyr	Arg	Ile
		275					280					285			
His	Thr	His	G1y	Val	Phe	Arg	G1y	Ile	G1n	Asp	Va1	Arg	Arg	Val	Ser
	290					295					300				
Gly	Val	Ala	Pro	Thr	Leu	Val	Arg	Ser	Ala	Ser	Glu	Thr	Ser	Glu	Lys
305					310					315					320
Arg	Pro	Phe	Met	Cys	Ala	Tyr	Pro	G1y	Cys	Asn	Lys	Arg	Tyr	Phe	Lys
				325					330					335	

Leu Ser His Leu Gln Met His Ser Arg Lys His Thr Gly Glu Lys Pro Tyr Gln Cys Asp Phe Lys Asp Cys Glu Arg Arg Phe Ser Arg Ser Asp Gln Leu Lys Arg His Gln Arg Arg His Thr Gly Val Lys Pro Phe Gln Cys Lys Thr Cys Gln Arg Lys Phe Ser Arg Ser Asp His Leu Lys Thr His Thr Arg Thr His Thr Gly Lys Thr Ser Glu Lys Pro Phe Ser Cys Arg Trp His Ser Cys Gln Lys Lys Phe Ala Arg Ser Asp Glu Leu Val Arg His His Asn Met His Gln Arg Asn Met Thr Lys Leu His Val Ala Leu < 2 1 0 >< 2 1 1 >4 4 9 < 2 1 2 >PRT< 2 1 3 >Human < 4 0 0 >Met Gly Ser Asp Val Arg Asp Leu Asn Ala Leu Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu Gly Gly Gly Gly Cys Ala Leu Pro Val Ser Gly Ala Ala Gln Trp Ala Pro Val Leu Asp Phe Ala Pro Pro Gly Ala Ser Ala Tyr

3 / 7

G1y	Ser	Leu	G1y	G1y	Pro	Ala	Pro	Pro	Pro	A1a	Pro	Pro	Pro	Pro	Pro
	50					55					60				
Pro	Pro	Pro	Pro	His	Ser	Phe	Ile	Lys	G1n	G1u	Pro	Ser	Trp	G1 y	G1y
65					70					7 5					80
Ala	G1u	Pro	His	G1u	G1u	G1n	Cys	Leu	Ser	Ala	Phe	Thr	Val	His	Phe
				85					90					95	
Ser	G1y	G1n	Phe	Thr	Gly	Thr	Ala	Gly	Ala	Cys	Arg	Tyr	G1y	Pro	Phe
			100					105					110		
G1y	Pro	Pro	Pro	Pro	Ser	G1n	Ala	Ser	Ser	G1y	G1n	Ala	Arg	Met	Phe
		115					120					125			
Pro	Asn	Ala	Pro	Tyr	Leu	Pro	Ser	Cys	Leu	Glu	Ser	G1n	Pro	A1a	Ile
	130					135					140				
Arg	Asn	G1n	G1y	Tyr	Ser	Thr	Val	Thr	Phe	Asp	Gly	Thr	Pro	Ser	Tyr
145					150					155					160
G1y	His	Thr	Pro	Ser	His	His	Ala	Ala	G1n	Phe	Pro	G1n	His	Ser	Phe
				165					170					175	
Lys	His	G1u	Asp	Pro	Met	Gly	Gln	Gln	G1y	Ser	Leu	G1y	G1u	G1n	G1n
			180					185					190		
Tyr	Ser	Va1	Pro	Pro	Pro	Val	Tyr	Gly	Cys	His	Thr	Pro	Thr	Asp	Ser
	•	195					200					205			
Cys	Thr	Gly	Ser	G1n	Ala	Leu	Leu	Leu	Arg	Thr	Pro	Tyr	Ser	Ser	Asp
	210					215					220				
Asn	Leu	Tyr	G1n	Met	Thr	Ser	Gln	Leu	G1u	Cys	Met	Thr	Trp	Asn	G1n
225					230					235					240
Met	Asn	Leu	Gly	Ala	Thr	Leu	Lys	G1y	Val	Ala	Ala	Gly	Ser	Ser	Ser
				245					250					255	

Ser	Val	Lys	Trp	Thr	Glu	Gly	Gln	Ser	Asn	His	Ser	Thr	Gly	Tyr	Glu
			260					265					270		
Ser	Asp	Asn	His	Thr	Thr	Pro	Ile	Leu	Cys	Gly	Ala	G1n	Tyr	Arg	Ile
		275					280					285			
His	Thr	His	G1y	Val	Phe	Arg	G1y	Ile	G1n	Asp	Val	Arg	Arg	Val	Pro
	290					295					300				
G1y	Va1	Ala	Pro	Thr	Leu	Val	Arg	Ser	Ala	Ser	G1u	Thr	Ser	G1u	Lys
305					310					315					320
Arg	Pro	Phe	Met	Cys	Ala	Tyr	Pro	Gly	Cys	Asn	Lys	Arg	Tyr	Phe	Lys
				325					330					335	
Leu	Ser	His	Leu	Gln	Met	His	Ser	Arg	Lys	His	Thr	G1y	G1u	Lys	Pro
			340					345					350		
Tyr	G1n	Cys	Asp	Phe	Lys	Asp	Cys	G1u	Arg	Arg	Phe	Ser	Arg	Ser	Asp
		355					360					365			
G1n	Leu	Lys	Arg	His	G1n	Arg	Arg	His	Thr	G1y	Val	Lys	Pro	Phe	G1n
	370					375					380				
Cys	Lys	Thr	Cys	G1n	Arg	Lys	Phe	Ser	Arg	Ser	Asp	His	Leu	Lys	Thr
385					390					395					400
His	Thr	Arg	Thr	His	Thr	G1 y	Lys	Thr	Ser	G1u	Lys	Pro	Phe	Ser	Cys
				405					410					415	
Arg	Trp	Pro	Ser	Cys	G1n	Lys	Lys	Phe	Ala	Arg	Ser	Asp	Glu	Leu	Val
			420					425					430		
Arg	His	His	Asn	Met	His	G1n	Arg	Asn	Met	Thr	Lys	Leu	Gln	Leu	Ala
		435					440					445			
Leu															
449															
< 2	1 0	>	3												

< 2 1 1 > 8

< 2 1 2 > PRT

< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

< 2 2 3 > Synthetic Peptide

< 4 0 0 > 3

Gly Ala Ser Ala Tyr Gly Ser Leu

5

1

< 2 1 0 > 4

< 2 1 1 > 8

< 2 1 2 > PRT

< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

< 2 2 3 > Synthetic Peptide

< 4 0 0 > 4

Cys Asn Lys Arg Tyr Phe Lys Leu

1 5

< 2 1 0 > 5

< 2 1 1 > 9

< 2 1 2 > PRT

< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

< 2 2 3 > Synthetic Peptide

 $< 4 \ 0 \ 0 > 5$

Arg Met Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu

5

1

< 2 1 0 > 6

< 2 1 1 > 9

< 2 1 2 > PRT

< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

< 2 2 3 > Synthetic Peptide

< 4 0 0 > 6

Tyr Ser Ser Asp Asn Leu Tyr Gln Met

5

1

< 2 1 0 > 7

< 2 1 1 > 9

< 2 1 2 > PRT

< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

< 2 2 3 > Synthetic Peptide

< 4 0 0 > 7

Cys Met Thr Trp Asn Gln Met Asn Leu

5

1

< 2 1 0 > 8

< 2 1 1 > 9

< 2 1 2 > PRT

< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

< 2 2 3 > Synthetic Peptide

< 4 0 0 > 8

Ser Leu Gly Glu Gln Gln Tyr Ser Val

5

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP99/04130

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 CO7K14/82, CO7K7/00, C12N1	15/00, A61K39/00						
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC						
	B. FIELDS SEARCHED							
Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁶ C07K14/82, C07K7/00, C12N15/00, A61K39/00							
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included	in the fields searched					
	lata base consulted during the international search (nan (DIALOG), BIOSIS (DIALOG)	ne or data base and, where practicable, se	earch terms used)					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.					
Y	Molecular and Cellular Biology Alan J. Buckler, et al., "Iso Characterization, and Express Tumor Gene (WT1) During Kidno p.1707-1712	olation, ion of the Murine Wilms'	1-7					
Y	JP, 9-104629, A (Chuzo Kishin 22 April, 1997 (22. 04. 97), Full text; Figs. 1 to 10 & WO, 9638176, A & EP, 8410 & AU, 9657796, A		1-6					
Y	Current Opinion in Immunology Pardoll DM, "New strategie fo immunogenicity of tumors", p	or enhancing the	1-6					
У	Current Opinion in Immunology Melief CJ, et al., "Potential oncogenea and tumor suppresse p.709-713	l immunogenicity of	1-6					
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.						
"A" docume consider "E" carlier "L" docume cited to special docume means "P" docume the prior	ent published prior to the international filing date but later than ority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family						
14 C	actual completion of the international search October, 1999 (14. 10. 99)	Date of mailing of the international sea 2 November, 1999 (rch report 02. 11. 99)					
	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer						
Facsimile N	ło.	Telephone No.						

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP99/04130

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
Y	Immunogenetics, Vol. 41, No. 4 (1995) Rammensee HG,	Relevant to claim No
	et al., "MHC ligands and peptide motifs: first listing.", p.178-228	
PY	Proceeding of the American Association for Cancer Research Annual Meeting, Vo. 40 (March, 1999) Gaiger A, et al., "WT1: A new leukemia and cancer antigen.", p.424	7

国際調查報告

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C16 C07K14/82, C07K7/00, C12N15/00, A61K39/00

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C16 C07K14/82, C07K7/00, C12N15/00, A61K39/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) WPI (DIALOG) BIOSIS (DIALOG)

1	C. 関連する	らと認められる文献	
	引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
ŀ	カテュリーネ	別用文献名 及い一部の個別が関連することは、この関連する個別の表示	時初での華色にいまった
	Y	Molecular and Cellular Biology,第11巻,第3号. (1991) Alan J. Buckler, et.al. 「Isolation, Characterization, and Expression of the Murine Wilms' Tumor Gene (WT1) During Kidney Development」,p.1707-1712	1-7
	Y	JP, 9-104629, A (岸本忠三、杉山治夫) 22. 4月. 1997 (22. 04. 97) 全文, 第1-10図 & WO, 9638176, A & EP, 841068, A & AU, 9657796, A	1 — 6

|X| C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー又歓
国際調査を完了した日 14.10.99	国際調査報告の発送日 02.11.99
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 斉藤 真由美 電話番号 03-3581-1101 内線 3488

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	Current Opinion in Immunology,第5巻,第5号. (1993) Pardoll DM, 「New strategie for enhancing the immunogenicity of tumors」,p.719-725	1-6
Y	Current Opinion in Immunology,第5巻,第5号. (1993) Melief CJ,et.al.,「Potential immunogenicity of oncogenea and tumor suppressor gene products.」,p.709-713	1 — 6
Y	Immunogenetics,第41巻,第4号. (1995) Rammensee HG, et.al.,「MHC ligands and peptide motifs: first listing.」,p.178-228	1-6
PΥ	Proceeding of the American Associaion for Cancer Research Annual Meeting,第40巻(3月. 1999) Gaiger A, et.al.,「WT1:A new leukemia and cancer antigen.」, p. 424	7
		7